MEDICINE COMPOUND FOR INCREASING BONE MASS

Patent number:

JP62000033

Publication date:

1987-01-06

Inventor:

JIYON TEII POTSUTSU JIYUNIA; ROBAATO EMU

NEAA; DEIBITSUDO EMU SUROBIKU

Applicant:

GEN HOSPITAL CORP

Classification:

- international:

A61K31/19; A61K31/59; A61K31/66; A61K33/10;

A61K33/14; A61K37/24

- european:

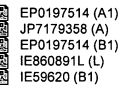
Application number: JP19860078048 19860404 Priority number(s): US19850720018 19850404

Abstract not available for JP62000033 Abstract of correspondent: EP0197514

A method for increasing bone mass in a human afflicted with osteoporosis or a similar disease which comprises administering to the human so afflicted an effective amount of a composition comprising a parathyroid hormone or physiologically active fragment thereof, or equivalents thereof, in combination with either (a) a hydroxylated Vitamin D compound, or a structual or functional analogue thereof, or (b) a dietary calcium supplement. Pharmaceutical compositions containing the necessary components are also disclosed.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

Also published as:



more >>



THIS PAGE BLANK (USPTO)

PFS NO=8678048 CC=JP

集合をクリックすると一覧を10件単位で表示します。

```
DN : JP A2 62000033 (1987/01/06)
FAMILY MEMBERS
                KD DOC.NO.
                             CC
                                 PR.DAT
                                            YY
                                                 PR.NO.
 CC PUBDAT
                                                    78048
  JP 1987/01/06 A2 62000033
                             JP 1986/04/04 86
  JP 1995/08/02 B4 7072138
                              US 1985/04/04 85
                                                  720018
 +AT 1992/08/15 E
                      79271
 +AU 1986/10/09 A1
                    5561686
 +AU 1990/08/02 B2
                     599905
                    1288695
 +CA 1991/09/10 A1
 +DE 1992/09/17 CO
                    3686343
 +DE 1993/01/28 T2
                    3686343
                     155686
 +DK 1986/10/05 A
                     155686
 +DK 1986/04/04 AO
 +DK 1999/08/02 B1
                     172816
 +EP 1986/10/15 A1
                     <u> 197514</u>
     DC : AT BE CH DE FR GB IT LI LU NL SE
 +EP 1992/08/12 B1
                     197514
     DC : AT BE CH DE FR GB IT LI LU NL SE
 +IE 1994/03/09 B
                      59620
 +IL 1986/08/31 AO
                      78342
 +IL 1991/06/10 A1
                      78342
 +JP 1987/01/06 A2 62000033
 +JP 1995/07/18 A2
                    7179358
 +JP 1996/09/04 B2
                    2531505
 +JP 1995/08/02 B4
                    7072138
 +PH 1989/11/03 A
 +US 1987/10/06 A
                    4698328
 +ZA 1986/11/26 A
                    8602510
     AB : DWT. C86-273437
                                CAN. 106<05>028289G
$5
                   2
S6
     U
                   0
```



19日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

@ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭62-33

@Int_Cl.4 A 61 K 37/24 識別記号

庁内整理番号

@公開 昭和62年(1987) 1月6日

AEG 7138-4C ×

審査論求 未請求 発明の数 2 (全12頁)

骨質量增加用医薬複合剤 の発明の名称

> 爾 昭61-78048 20特

顧 昭61(1986)4月4日

優先権主張 図1985年4月4日図米国(US)到720018

切発 明 者 ジョン、ティー、ポツ

ツ、ジユニア

アメリカ合衆国 マサチユーセツツ州、ニユートン、チェ ストナット、ストリート 129

明者 ロバート、エム、ネア 多発

アメリカ合衆国 マサチユーセツツ州、ケンブリツジ、リ

ーデセル、アペニユ 9

ザ、ゼネラル、ホスピ の出 類 人 タル、コーポレーショ アメリカ合衆国 マサチユーセツツ州、ポストン、フルー

ツ、ストリート(番地なし)

四代 理 人 弁理士 佐藤 一雄 外2名

最終頁に続く

明細書の浄袋(内容に変更なし)

1. 発明の名称

骨質量增加用医菜複合剂

- 2. 特許請求の範囲
 - 1. (イ)ヒドロキシル化ビタミンD化合物、 または

(ロ) 非商性カルシウム型 と組み合わされた題甲状腺ホルモンまたはその生 理学上話性なフラグメントを含む医薬複合剤。

- 護闘甲状腺ホルモンフラグメントがヒト または恐怖から得られる関甲状態ホルモンの最初 の34アミノ散残益より成るペプチドである、特 許請求の範囲第1項記載の医療複合剤。
- 哉ホルモンフラグメントがヒトから得ら れる、特許語求の範囲第2項記載の医療複合剤。
- 4. 鉄フラグメントが下記のアミノ酸配列を 存する、特許請求の範囲第1項記載の医準複合辨。

H - N - Ser - Val - Ser - Glu - 1 le - Gln -Leu - Met- His- Asp- Leu- Gly- Lys-15 His - Lea-Asn-Ser-Met-Gla-Arg-Val - Glu - Trp - Leu - Arg - Lys - Lys -30 I eu - Gla-Ass-Val-His-Ass-Phe-COOH

- 装複合剤が100~700単位の選甲状 算ホルモンフラグメントを含む、特許請求の範囲 第1項記載の医薬複合材。
- 装装合剤が200~600単位の副甲状 脸 ホルモンフラグメントを含む、特許 間 求の範囲 第2項記載の医療複合類。
- 装複合剤が400~500単位の酵甲状 膣 ホルモンフラグメントを含む、特許請求の範囲 第3項又は第4項記載の医薬複合剤。
- 装複合体が1-ヒドロキシピタミンDま たは1,25-ジヒドロキシピタミンDを含む、

特許請求の範囲第1項記載の複合剤。

- 9. 減ビタミンD化合物が1.25-9ビドロキシビタミンDである、特許請求の範囲第1項の複合剤。
- 10. 装複合剤が数ピタミンD化合物 0.05~150μgを含む、特許請求の範囲第1項記載の複合剤。
- 11. 該複合所が該ビタミンD化合物 0.05~3.0μgを含む、特許論求の範囲第 8項配収の複合解。
- 12. 該複合類が該ビタミンD 化合物 O. 05~2. 0μgを含む、特許請求の範囲第 9項記載の複合期。
- 13. 該複合剤が非海性対イオンに結合した カルシウムを含む、特許請求の範囲第1項記載の 複合剤。
- 14. 該非男性対イオンが炭酸塩、クエン酸塩、リン酸塩、グルコン酸塩、乳酸塩、塩化物およびグリセロールリン酸塩である、特許請求の範囲第13項記載の複合剤。
- 19. 第一の容器は副甲状腺ホルモンのペプチドフラグメントを含む、特許請求の範囲第17項記載のキット。
- 20. ベプチドフラグメントは関甲状腺ホルモンのアミノ末類から最初の34アミノ 放残基からなる、特許請求の範囲第19項記載のキット。
- 21. 相乗兼所はヒドロキシル化ピタミンD 化合物である、特許買求の範囲第17項記載のキット。
- 22. 装化合物が1-ヒドロキシピタミンDである、特許請求の範囲第21項記載のキット。
- 23. 該化合物が1.25-ジヒドロキシピタミンDである、特許第求の花配第21項記載のキット。
- 24. 相乗蒸剤がカルシウム補助食である、 特許請求の範囲第17項記載のキット。

- 15. 該複合剤が致カルシウム塩12.5~ 50 maolesを含む、特許請求の範囲第1項記載の複合効。
- 16. 鉄カルシウム塩が炭酸カルシウムである、特許請求の距離第14項記載の複合解。
- 17. 一以上の容器を動かないように収納するために区割化されたキャリアからなる骨質量を 増加させる組成物の投与用キットであって、
 - (イ) 第一の容器あるいは一選の容器はヒト または他の動物から入手可能な副甲状腺ホル モンを含み、
 - (ロ) 第二の容器は割甲状腺ホルモンと相乗 的に作用して骨質量を耐加させる薬剤を含み、
 - (ハ) 第三の容器は鉄キットの成分を再構成させるかあるいは希釈するための装置液を含む

ものである上記キット。

18. キットは第一の暴剤および第二の激剤を投与するための手段を含む、特許過求の範囲第 17項記載のキット。

3. 発明の詳細な説明

発明の故母

. 預明の分野

本発明は骨粗器症 (osteoporosis) のヒトにおける骨質量増加方法に関する。

提来技術の説明

母組別定に一般に存在する問題は、正によたつき多行(staggering)である。米田だけでこの疾患の症状を示す者が数百万人いるとみられている。この疾患は老齢化、特に女性に必然的に伴うものらしく、発病率は予想される人口の老齢化に伴い

25. C. Committago, Phys. Lett. B 44 (1978), 1843 (1986).

(Reeve et al., British Medical Journal, 280:1340(1980)) は、 tournal, 280:1340(1980)) は、 tournal, 280:1340(1980)) は、 tournal, 280:1340(1980)) は、 tournal, 280:1340(1980) は、 tournal, 28

エルセピア/ノース・ホランド・パイオメディカル・プレス(Elsevier /North-Holland Biomedical Press)が1981年に出版したモ ノクローナル抗体と免疫試験の発展 (Monoclonal Antibodies and Developments する効果は不確実であって、骨軟化症の高度の危 原性を帯びるとともに他の望ましくない健作用を きたす。

骨質量を増加させるこれらの骨粗軽金治療法の他に、骨質存在量を維持するための方法が知られている。これらの方法としては、エストロゲンもしくはカルシウム単数、又は1-ヒドロキシピタミンD3 もしくは1,25-ジヒドロキシピタミンD3 単数の使用がある。

これらの先行方法を開示した典型的な文献には下記のものがある。 フラッガー (Brugger) らの米国特許第3、956。260号明細強は骨別を治療のための合成ポリベブチドの製造及び使用法について開係である。 クリスティ (Christie) らの米国特許第4、241。051号明細会は、耳の病骨が変のためいて示している。リープら、ブリティッシュ・メディカル・ファーナル・第280等、第1340頁、1980年

In l'assuncassay)第239頁において、リープらは、上記研究で明らかになったいの問題に答える形で、自らの遊居について知告もしている。著者らは、彼らのカルシウム器管吸収で最近では登録症について考えられる欠点に関するとは、ハートートを投与期間内に通過の1、空に囲えば、トートートを投与期間内に通過の1、空に開えば、トートートを表している。

へフチら、クリニカル・サイエンス、第62巻、第389貫、1982年(Hefti et al., Clinical Science, 62:389(1982))は、副甲状腺ホルモン又は1。25-(0H)2とタミンD3が成血された野カルシウムな食物であること以外は正常な良体ラットは、の研究について記載している。若普の場合にはかりかり、質性を受ける。これの母果の再生はなかったと報告している。近代の母果の再生はなかったと報告している。近代の母果の再生はなかったと報告している。近代の母果の再生はなかったとの母果の再生になかったとの母果の再生になかったとの母果の再生になかったとの母果の再生になかったと紹告に対える。2頁、第286巻、第262長、第286巻、第262長、第386巻、第262長、第386巻、第262長、第386巻、第262長、第386巻、第262長、第386巻、第262長、第386巻、第262長、第386巻、第262長、第386巻、第262長、第386巻、第262長、第3862長、第262長、第3862長、第262長、第3862日、第3862長、第3862年、8624年、8624年、8624年、8624年、

THE STATE OF THE S

1980年(Endo et al., Nature, <u>2.86</u>: 262(1980))は、頭甲状腺ホルモン(PTH)と一緒にピタミンDの代謝液物を用いてインピトロでの骨形成を促進させることについて論じている。しかしながら、PTH及び1, 25-(OH)₂ ピタミンD₃ によるこれらの治療は、骨の再石灰化を促進させるという点で、PTH単独よりも効果がなかった。

レーダーら、カルシファイド・ティシュー・インターナショナル、第29巻、第1号、第21頁、1979年(Rader et al., Calcified Tissue International。29(1):21(1979))は、カルシウム食と調甲状腺が助けたよっての、甲状腺及び酵甲状腺が助うットの治療法について記載している。この治療では1,25-(OH)2 ビタミンD3 産生を促進し、骨石化の著しい増加をもたらしたが、骨皮質での空間の出現によって明らかになる骨吸収を発生させることも見出された。ラットでは、骨形成、即ち骨基質形成に対し効果がなかった。

43巻、第5月、第696頁、1967年 (Piec het et al., American Journal of Medicine . 43 (5):696 (1967)) は、ビタミン Dが骨形成よりも骨吸収に対して効果を発揮する ためには最小限の副甲状腺ホルモンが必要である と述べている。マーゴブら、パイオケミカル・ア ンド・パイオフィジカル・リサーチ・コミュニケ ーションズ、第62巻、第901頁、1975年 (Mahgoub et al., Biochemical and Biophysical Research Communications . 62:901(1975))において、著者らは 実験法について記載し、更に、活性ビタミンD代 財産物 (25 - O H ピタミン D 、及び 1 、 25 -(OH),ピタミンD。) は、胡甲状腺ホルモン の効力を耐大させて、路袋ラット胎児骨額数の環 状AMP量を増加させると述べている。

しかしながら、これらの方法はいずれも、骨割 などその関連疾患に対して臨床的に利用可能 な治療技術を提供するものではなく、望ましくな い材作用をよく引き起こした。その結果、制作用 ウォングら、サージカル・フォーラム、第30号、第100頁、1979年(Wong et al., Surgical Forum, 30:100(1979))は、甲状腺及び副甲状腺切除イヌに毎日副甲状腺類の内投与するか、又は1,25-(0H)2ピタミンD3を軽口投与し、周時に甲状腺補充療法を行なうと述べている。これらの始数におけるカルシウム食の吸収性の効果は、骨粗器症に関してではなく、関甲状腺機能に関して論じられている。

ピーコックら、ピタミンD・プロシーディングス・ワークショップ、イー・ノーマン出版、第411頁、1977年(Peacock et al., Vitamin D Proceedings Workshop.。
E. Norman 、Ed.、p. 411(1977))は、組織培養のマウス顕菱骨に対するピタミンD代財産物及び副甲状腺ホルモンの吸収効果に対するカルシトニン及びステロイド系性ホルモンによる別害について関示している。ペチェットら、アメリカン・ジャーナル・オブ・メディシン、第

が最小限で一般的に有効な治療法の必要性が未だ に存在しているのである。

発明の要旨

したがって、骨軽態症のヒトに対し骨質量を増加させるような方法を提供することが本発明の目的である。

骨粗繋症のにトに対し骨質療を増加させるため に使用することができる医薬組成物を提供するこ とも本発明のもう一つの目的である。

以下の記載から更に容易に明らかとなるように、本発明のこれらの、そして他の目的は、ヒトの音製品を関加させる方法を製品することによって達成されたのであるが、その方法とは、副甲状腺ホルモン又はその生理学上活性なフラグメント・シーとはその等価物を、(8)とドロキシル化ビタミン D 化合物、又はその構造的もしくは機能的合と、クロ たるいは(り)カルシウム補助食と割合てある。

好ましい眼様の説明

本発明者らは、この効果を遊成するための従来

·. .

本発明は、骨粗鬆症として分類されるすべての 疾感、特に、閉経後骨粗鬆症、老人性骨粗鬆症、

ものではなく、天然型をもとに合成されたもので あってもよいことを意味する。

"フラグメント"という語は、具体的に示したものより大きいか又は小さい化合物を除く意味ではなく、天然副甲状腺ホルモンから入手可能なすべての成分、即ち天然化合物自体の大きさより小さいか、それ自体の大きさか又はそれより大きいすべての成分を包含した意味である。

PTHFにはまた、閉甲状腺ボルモンに関連した話性を保持する化学的に存正された閉甲状腺ホルモンのフラグメントを含む。必要とされる活性は骨形成促進作用である。考えられる修正型としては:

(1) ヒトPTH分子の34番目から84番目まで又はそれを超えた位置のカルボキシルアミノ酸の伸長、あるいはアミノ末端の伸長、あるいは他の望ましい性質を生じるアミノ酸の関挽、例えばカルボキシル末キシルスミドのようなもの、を有するPTHF。望ましい修正は、代明を選延し

· : :.

本発明方法に含まれる第1の成分は"副甲状腺ホルモン"又はそのフラグメントであり、以後"PTHF"と略記する。PTHFは、ヒト又はその色の脊椎動物から入手可能な副甲状腺ホルモンの最初の26個、28個、34個又は他の生理学上活性なアミノ股数(アミノ末端からの数)からなる。

"入手可能な"という語は、PTHFは必ずし も動物が産生した関甲状腺ホルモンから舞られた

め、及び/又は、インピポ話性を高めるもの でなければならない。

- (2) 1~38個のアミノ液が仲長され、レセプター結合機、即ちモル当りの活性を高めたPTHF:
- (3) 代謝を選延させてインビボ活性を高めるためにD-アミノ最が競換されたPTHF;
- (4) 皮膚、粘膜又は胃腸管からの吸収性を高めて非経口注入する必要性を解消させるために 化学的に修正されたPTHF:及び
- (5) PTHFの生理学上許容される場及びエステル類

職乳動物から入手可能なPTHF(PTHF1-34)は、誘導体のような他のタイプの調甲状腺ホルモンフラグメントよりも一般に好ましい。ヒト調甲状腺ホルモンの最初の34個のアミノ放発がらなるPTHF(以後、"hPTHF1-34"と略記する)の使用は、ヒトに使用する場合には特に好ましい。その他の好ましいPTHFは、下記の望ましい性質の一部文は全部を有する

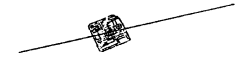
ものである:必要とされる話性面での作用の向上、 投与簡易性の向上、潜在的部作用を減少せしめる 選択性の向上、及びヒトにおける反免疫作用を回 選するための抗原性の低下。下記式のPTHF分 子は特に好ましい:

H₂ N - Ser - Val - Ser - Glu - Ser - Glu - He - Gln - Leu - Met - His - Asn - Leu - Gly - Lys - His - Leu - Asn - Ser - Met - Glu - Arg - Val - Glu - Trp - Leu - Arg - Lys - Lys - Leu - Gln - Asp - Val - His - Asn - Pho - COOH

トPTHF1-34の投与最終のは、例えば、 100~700単位/日、更に好ましくは200~600単位/日、最も好ましくは400~50 0単位/日であり、ここで"単位"は、トPTH F1-34の国際概率品および確立された一つの PTH生物機定法における比較生物機定とによっ て定殺づけられる。各種PTH類似物の効力比は 各々の検定法毎に異なる。"単位"はチック高力 ルシウム血症検定に基づき表わされている。

他のPTHF分子についての投与盈額図は、ヒトにおいて骨質形成を促進するのに充分高い範囲であるが、正味の骨吸収を起こしたり、あるいは骨無機質の複動化により高力ルシウム血症又は高カルシウム尿症を起こすほどの高い範囲ではない。 トPTHF1・34以外の化合物の投与選は、体質を基準とし、または適切に確立された多照標準によって決定することができる。

本発明のヒドロキシル化ピタミンD 化合物には、
1 - α - ヒドロキシピタミンD₃、 1 - α. 25
- ジヒドロキシピタミンD₃ 及びそれらのピタミンD₂ 類似物: 即ち、1 - α - ヒドロキシピタミンD₂ 及び1 - α. 25 - ラヒドロキシピタミンD₂ を含む。これらの分子は下記式を有する:

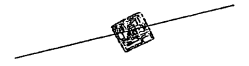


1 - α - ヒドロキシ 1 - α. 25 - ラヒドロ ピタミンD キシピタミンD

上記式中、C - 22とC - 23との結合は単結合でも二重結合であってもよく、更に式中、XはHでも- CH, であってもよい。

これらのヒドロキシル化ピタミンD分子の特性を保有した化学的変換物は等価物とみられる。好ましい変換物は、上記化合物のグルクロニドスをは、逆のでは、ガートランス体、がなくても、がないで、がいるでは、からないで、ないでは、からないでは、できる他のすべてのピタミンDの彫のような扱いできるの。最も好ましいものは、投与終了法

ピタミンD成分の投与最範囲は、ピタミンDの特徴的効果、特に骨粗緊定患者において向上したカルシウム開替吸収性を充分に発揮するようなものであるが、スカルシウム尿定又は高カルシウム血定を起こすほどの大量な範囲ではない。各種ピタミンD類似物の可能投与设範囲は要1に示されている。



The second secon

	æ Ha			
ピタミンD類似物	広い範囲		最も好ましい ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
1-㎡、25-(OH) ₂ ビタミンD ₃ 又 は 1-㎡、25-(OH) ₂ ビタミンD ₂	0.05 ~ 2.0	0.1~ 1.0	0.25 ~ 0.50	
1 - α - ΟΗピタミンD ₃ 又 は 1 - α - ΟΗピタミンD ₂	0.05 ~ 3.0	0.1~ 1.5	0.25 ~ 0.75	
25-OHピタミンD ₃ 又 は 25-OHピタミンD ₂	10~150	20~100	20~50	
ピタミンD ₃ 又 は ピタミンD ₂	3日毎に1250 <i>μま〜</i> 3750μg/日	1250µg∼	1250µg×3	
ジヒドロタキステロール	0.2∼ 1.2	0.2~ 0.6	0.2~ 0.4	

a 他に記載がなければ単位μg/日

が投与されたときにヒトに対して対イオンが無病性である場合に使用することができる。適切な典型的無性対イオンには、使機関は、200分類は、乳酸型、カルシウムが動力がある。カルシウムがは、200分類をは、200分類をよっておりの許容上限値は200分列カルシウム/日である。

本発明方法の適用は、本発明方法に使用するための成分を含有した医療複合剤によって勧助される。このような医療複合剤は従来技術では示唆されていなかったが、それは特定の成分複合剤の使用を伴う本発明方法が従来技術では未知であったためである。

ここで用いられる"医漿複合剂"とは、典型的な組成物のように本発明の2成分の完全な混合物のみならず、キット又は医療パックの形のような非混合的組合せをも含む食味である。

等。等,是这一都有几个全位"大學的"的"大學的"的"大學」,在1000年,1100年,1100年,

本発明で使用される"カルシウム補助食"とは、 1日の許容食事品として進められる母以上のレベ ルで通常の食事にカルシウムを番加したものを意・ 味する。正常な成人では、推奨できる1日の許容 及は20~25 MBOIカルシウム/日で問註後の女 性ではわずかに高くなるが、米国の成人における カルシウムの慣用的摂取量はわずかに12~18 8801/日である。多くの骨粗鬆症のヒトでは、脳 昔のカルシウム吸収能が低いため、このような恩 適条件以下のカルシウム食では彼らの骨粗難症を 悪化させるにしかすぎない。したがって、戌人の ためのカルシウム補助食としては、食事及び補助 食の総経口摂取量を38~50maol/日まで増加 させるように充分なカルシウムを投与することを 合む。カルシウム補助食が用いられる複合は、カ ルシウムは無時性の形で投与される。ここで述べ る投与速度は実際のカルシウム量に関するもので あり、使用される現実の化合物の投与速度は投与 すべき化合物の式量から簡単に計算することがで きる。ミルク又はカルシウムの無毒性塩は、それ

典型的な本発明の医浆混合組成物は、ヒドロキシル化ビタミンD 化合物あるいはカルシウムを組めたしての使用に適した形のカルシウムと組合されたPTHFを含有する。組成物は更に医療上許容される固体を含有していてもよく、また、とのによりする場合は、PTHF成分を保護するためにリポソーム中に入れられたPTHFを含有していてもよい。

を想問させるのに的した形態としては、特製水のように従来一般に使用される不活性希釈剤を含有した、乳剤、販湯剤、シロップ及びエリキシルがある。不活性希釈剤以外に、このような組成物は、超調剤、乳化剤、吸湯剤、甘味剤、香味剤及び芳香剤のようなアジュバントをも包含することができる。

本発明は、本発明の業別又は本発明の成分を含有する医薬組成物の製造方法にも関するものであるが、ここで業別とは骨質量を増加させるために使用されるものをいう。

本発明での投与に厳して使用される物質は、理的には、キットの製造に通している。このようなキットは、パイアル・チューブその他のするようなりは上の容器手段を動かないように収納するようなのは、本発明方法に使用された運搬手段からなっていてもよるのとのなり、本発のような手段とから構成される。

な は 、 1 8 日日 と が 5 日日 と が 5 日日 と が 6 日日 と が 7 日日 と か 7 日日 に な 7 日日 に な 7 日日 に な 7 日日 に な 7 日日 に 2 日日 に 3 日 日 に 3 日日 に 3 日 日 に 3 日 日 に 3 日 日 に 3 日 日 に 3 日 日 に 3 日 日 に 3 日 日 に 3 日 日 に 3 日 日 に 3 日 日 に 3 日 日 に 3 日 日 に 3 日 日 に 3 日 日 に 3 日 日 に 3 日 日 に 3 日 日 に 3 日 日 に 3 日 日 に

努力は、 な器手段の一つは、 凍結乾燥品又は溶液の副甲状腺ホルモンフラグメント (1 - 3 4) を含有することができる。 第二の容器 もしく はい キシル化ビタミン D 化合物、又は 旋剤 もしく はる の力ルシウム 補助食を含有することが できる。 理避手段 は、 キット内の 凍結乾燥成分を 再水 ているための 題 衝波を含有した第三の容器を有して いてもよい。

上記の関示は本発明を一般的に説明する。更に 完全な理解は下記具体例を参照して得ることがで きるが、下記例はここでは説明だけの目的で挙げ られているのであって、他に指摘のない限り展定 させるためのものではない。

99 1

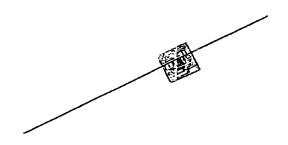
本発明の方法および組成物の効果をヒトの患者で関べた。 骨粗繋座の3人の成人男性に、 正常のカルシウム食(15~20mmol/日) をとらせる一方で、 6~12か月間にわたり毎日ヒト湖甲状腺ホルモンフラグメント (h P T H F 1 - 34)500単位及び1,25-ジヒドロキシビタミン

化二磺胺异丙二二甲基 网络马克 化多氯化异乙烷

カルシウム	h	者 PTH+ - (OH); 治療中	 D	h 1, 25	者 PTH+ - (08) ₂ <u>治療中</u>	_ D	h! 1, 25	者; PTH+ - (OH) ₂ 始無中	_	hi Ci	者 PTH+ B>2g 沧寒中	_
血清(与%)	9. 19	9.44	+0.25	9.24	8. 75	-, 49	9.7	9.3	-0.4	9.32	9. 46	+0, 14
尿(ミノ日)	255	400	+145	191	243	+52	237	297	+60	288	372	+84
バランス			•							200	312	*04
(考/日)	-114	-61	+53	-320	+114	+434	-110	-223	-113	-199	+131	· +330
吸収量(<i>略/</i> 日) リーン	136	339	+203	-129	345	+474	103	123	+23	90	499	+409
血清(畸%)	4.34	3,99	35	3.52	3.56	+.04	4.5	4.0	-0.5	3.55	3, 59	+0.04
尿(吗/ 日)	1028	1073	+45	805	548	-257	459	768	-309	1339	1400	+61
バランス												.01
(49/日)	-254	-142	+112	-262	+213	+475	173	-90	-263	+33	+188	+155
吸収量(ミノ日)	774	931	+157	542	745	+203	632	679	•47	1372	1587	+215

カルシウムバランスの改善については我 2 に 宗 されている。カルシウムバランスの一貫した改善 効果の観察が失敗したのは、推奨されるカルシウム 別取許容量を有する食物の供給 最以上にカルシウムの顕き吸収を増加させる処理をせずに 副甲状腺 ホルモンを授与した場合に見られた一つの否定要因であった。

3人のこれら同様の患者の前腕において、母皮質密度が継続して維持されていることは表3に示されている。コントロール測定は各人について散か月にわたり行なわれたが、治療効果は数か月の関係で行なわれた測定値にも反映されている。



CARLO CONTINUES CARROLLANDO CA

1/3末端の骨密度(9/α3)

	患者 1	艰 者 2	章 者 3	息者 4
コントロール	0, 75	0.74	0.80 +	.625
	0. 75	0.79	0.74	.63
		0.78		. 613
冶銀中	ከ PTH+	hPTH+	hPTH+	hPTH+Ça
	(1.25-(OH) ₂ D)	(1, 25 - (OH) ₂ D)	(1.25-(OH),D)	•
	0.67	0.79	0.71	.61
	0. 71	0.82	0.71	. 65
	0.69	0.83	0.69	.60
	0.72		0.73	. 67
	0. 74		0, 76	
治療後	0. 75	0.83		
	. (4か月間未治療)	(1年間未治療)		

治療院始2-1/2年的

コンピュータ斯原鍵影法を患者4の脊椎における骨管度を測定するために採用した。これらの調定は、3つの原椎(し1~し3)について行なわれた。位置強用の採頭画像を用いて、中間脊椎の1つの1cm 戸新暦を存た。最初の一連の走産後、患者を自由に動かせ、しかる後2回目の測定を行なった。走遊結果は表4に示されている。

治様11か月の骨密度

	課取 鋼 1	<u> </u>	収	偃	_2
L 1	91.1	9	0		7
L 2	88.0	9	0		2
L 3	83 2	9	0		7
	造成17か月袋の骨密	椬			
L 1	111	1	0	7	
L 2	9 9	1	0	7	
L3	105		9	7	

治療権了時の母密度

L 1	104	109
L 2	1 1 0	104
L 3	106	107

表4に示された治療11か月後の骨密度は、この患者の年令の男性平均よりも概率温差が約2低い。本発明方法による治療装了時の骨密度測定値は、9か月の治療則関後と比べて、約20%の骨密度の上昇が見られる。

<u> 2</u>

特発性骨組繋定の5人の成人男性を、例1に記載した投与量にて、hPTHF(1-34)及び1・25-(0H)2D3(虚者5~8)、又はhPTHF(1-34)及びカルシウム(患者4)で治療した。この試験結果は図1に図示されている。各類様体は骨滑密度測定値はK2HPO4に換けして示されている。すべての患者が、治療関

患者4は治療を中止した治療20か月日まで骨 密度の安定した増加を示した。治療中止後14か

Brown Charles And Mark Charles Committee Commi

月目に骨密度を測定したところ、この患者の骨密 度は再び低下した。このことは更に、存権の骨梁 密度に及ばす骨粗な症の影響を解消させる本発明 の組合せ療法の有効性を示すものである。

患者7及び8では、治療前に育権の破損があったため、数個の権骨については概定が不可能であった。これらの因は、これら患者の骨梁密度に対する態度的で一貫した改善効果を示している。

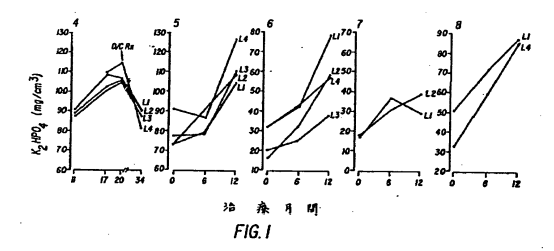
骨皮質密度を、これら同一の患者の前腕において、治療前及び治療中3か月毎に認定した。密度 関定では一定の変化は見られなかった。

本発明はこのように充分に開示されているが、 前記発明の精神又は範囲から透脱しない限り、多 くの変更及び修正を加えることができることは当 業者にとって明らかであろう。

4. 図函の簡単な説明

図は、特発性骨粗鬆症の5人の成人男性における、本発明の治療に伴う骨楽密度の変化を示すグラフである。

図面の浄書(内容に変更なし)



第1頁の続き

⁰発 明 者 デイビッド、エム、ス アメリカ合衆国 マサチユーセツツ州、ニュートン、ダド ロビク リー 85

手続補正 餠(方式)

昭和61年7月23日

特許庁長官 鬼田 明雄 殿

1.事件の表示

昭和61年 特許順 第78048号

2. 発明の名称

骨質量增加阻医素複合剂

3. 補正をする者

事件との関係 特許出顧人

ザ、ゼネラル、ホスピタル、コーポレーション

4. 代 理 人

東京都千代田区丸の内三丁目 2 排 3 月 報話東京(211)2321 天代表

5. 雑正命令の日付

昭 和 61年 6 月 4 日 (発送日 昭和61年 6 月24日)

6. 補正の対象

順歯の特許出頭人の欄、委任状、明構像、層面

- 7. 雑正の内容
- (1) 別紙の通り
- (2) 明朝掛および図面の存書(内容に変更なし)

—356—

TO REMOTE CONTROL OF THE PERSON TO A CONTROL OF THE PERSON OF THE PERSON OF THE PERSON OF THE PERSON OF THE PE

THIS PAGE BLANK (USPTO)

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

| BLACK BORDERS
| IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
| FADED TEXT OR DRAWING
| BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
| SKEWED/SLANTED IMAGES
| COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
| GRAY SCALE DOCUMENTS
| LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
| REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.